

GENOUILLÈRE ROTULIENNE DE CONFORT



DOMAINE D'APPLICATION

Rhumatologie, Séquelle traumatique fonctionnelle.

INDICATIONS

Arthrose du genou (gonarthrose) débutante, Douleurs rhumatismales / Raideurs (articulaires et musculaires), Pathologies rotuliennes.

CARACTÉRISTIQUES

Genouillère rotulienne fermée avec anneau en silicone physiologique.

COMPOSITION

Matériau principal : polyamide 80%, élasthanne 20%.

Matériau secondaire : polyamide 80%, élasthanne 20%.

Bandes élastiques : polyamide 45.65%, silicone 45%, élasthanne 9.35%.

Anneau rotulien : élastomère thermoplastique 100%.

TVA : 20%

LPPR : Non remboursé

Prise de mesure : TOUR DE GENOU, mesurer en légère flexion de 5° à 10°.

Modèle bilatéral

Taille	Tour de genou (cm)	Code référent 13	ACL 7	Référence
1	32 - 35,5	8435025950979	6447702	GE0154BI1
2	35,5 - 39	8435025950986	6447703	GE0154BI2
3	39 - 42,5	8435025950993	6447704	GE0154BI3
4	42,5 - 46,5	8435025951006	6447705	GE0154BI4
5	46,5 - 51	8435025951013	6447706	GE0154BI5

■ ORLIMAN S. L. U. C/ Ausias March, 3 - Pol. Ind. La Pobla-L'Eliaana Apdo de correos 49 - C.P. 46185 La Pobla de Vallbona Valencia - España (Spain)

Tel. : +34 96 272 57 04 - Fax : +34 96 275 87 00 - E-mail : orto@orliman.com - Exportación : Tel. +34 9674 23 33 - E-mail : export@orliman.com - www.orliman.com

Distributeur : SM Europe / Orliman - 420574626 RCS Rennes. Pour toutes informations complémentaires, contacter : SM Europe / Orliman, 20 La Herbetsais, 35520 La Mézière (France).

Tél. : +33 (0)2 99 66 41 41 - Fax : +33 (0)2 99 66 41 31 - E-mail : orliman@orliman.fr - www.orliman.fr

Ce document est destiné exclusivement aux professionnels de santé. Dispositifs médicaux de classe I selon la Réglementation (UE) 2017/745. Les dispositifs médicaux sont des produits de santé réglementés qui portent, au titre de cette réglementation, le marquage CE ORLIMAN S.L.U. Lire attentivement les instructions figurant dans la notice avant utilisation. Visuel non contractuel.

• **GENOUILÈRE ROTULIENNE DE CONFORT**

⚠ PRÉCAUTIONS

Avant chaque utilisation, vérifiez que le produit a tous les composants mentionnés ci-dessus. Si vous constatez un défaut ou une anomalie, veuillez immédiatement en informer l'établissement de distribution. Au-delà de trois ans à compter de la date de la fabrication mentionnée sur l'emballage, les performances du dispositif sont susceptibles de présenter une altération de ses performances et de son aspect.

Les matériaux qui constituent ce produit peuvent être inflammables. Veillez à ne pas exposer les produits à des situations susceptibles de provoquer leur inflammation. Si la situation venait à se produire, séparez-vous-en rapidement et utilisez les moyens appropriés pour l'éteindre. En cas de petites gênes produites par la sueur, nous recommandons l'utilisation d'une interface de coton pour séparer la peau du contact avec l'attelle. En cas de douleurs, de gonflements, de modifications des sensations ou de réactions inhabituelles, retirez le produit et consultez immédiatement un professionnel de santé. Le produit doit être utilisé uniquement sur des peaux intactes. Le port de ce produit est contre-indiqué sur des plaies ouvertes ou cicatrices non protégées, gonflements ou rougeurs. Ne pas utiliser en cas d'allergies connues à l'un des composants.

Les produits marqués du symbole  contiennent du latex de caoutchouc naturel et peuvent provoquer des réactions allergiques chez les personnes sensibles au latex.

Les produits marqués du symbole  contiennent des composants ferromagnétiques qui requièrent des précautions particulières en cas de Résonance Magnétique ou de rayonnements associés à des procédures diagnostiques ou thérapeutiques.

Le port d'une attelle d'immobilisation dont la fonction est de limiter les mouvements rend incompatible la conduite d'un véhicule.

La date de fabrication est incluse dans le numéro de lot, qui apparaît sur l'étiquette de l'emballage sous l'intitulé **LOT** de la manière suivante : les deuxième et troisième chiffres représentent l'année de fabrication et les quatrième et cinquième représentent le mois.

CONSEILS ET MISES EN GARDE

L'utilisation de ce produit est subordonnée aux indications. Bien que le produit ne soit pas à usage unique, il est recommandé d'en utiliser un par patient, seulement pour les fins indiquées dans la notice ou par votre professionnel de santé et de porter celui-ci sur peau complètement sèche en cas d'utilisation de produit à base d'alcool (ex. : gel hydroalcoolique), de pommades. Pour jeter l'emballage et le produit, respectez strictement les réglementations légales de votre région.

MISE EN PLACE

Pour une plus grande efficacité thérapeutique dans les différentes pathologies et pour prolonger la durée de vie du produit, il est important de choisir la taille la plus appropriée à chaque patient. Une compression excessive peut entraîner une intolérance. Si possible, il est conseillé de régler la compression jusqu'à un degré ferme mais confortable.

Dans le cas où le produit aurait besoin d'être adapté, cette adaptation devra être effectuée par un professionnel de santé légalement formé à cet effet. Il devra s'assurer que l'utilisateur final ou la personne responsable de la mise en place du produit comprend correctement son fonctionnement et son utilisation.

Pour la mise en place du produit, veuillez suivre les instructions suivantes :

1. Retourner les 2 zones de silicone supérieure et inférieure pour faciliter l'enfilage.
2. Enfiler le produit en positionnant l'anneau rotulien autour de votre rotule.
3. Vérifier que le produit épouse votre morphologie sans créer de plis.
4. Retourner les 2 zones de silicone afin que celles-ci se plaquent sur la peau.

NOTE

Pour retirer le produit, retourner les 2 zones de silicone afin que celles-ci n'adhèrent pas à la peau, puis faire glisser l'orthèse.

ENTRETIEN :

Nettoyage à la main et au savon neutre ou à la machine (max. 30°C), Laisser sécher à l'air libre.
 Ne pas javelliser.
 Ne pas utiliser de détergent.
 Conserver le produit à température ambiante.
 Nettoyage à sec et sèche-linge déconseillés.

